TRANSPARENT FILM

Patent number:

JP2002328233

Publication date:

2002-11-15

Inventor:

KAWABATA HIROSUKE

Applicant:

KANEGAFUCHI CHEMICAL IND

Classification:

- International:

G02B5/30; C08J5/18; G02F1/1335; C08L101/00

- european:

Application number: Priority number(s):

JP20010134929 20010502 JP20010134929 20010502

Report a data error here

Abstract of JP2002328233

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a film with small in-plane retardation, besides with the small absolute value of retardation in the thickness direction and with excellent viewing angle characteristics. SOLUTION: When the direction with the maximum refractive index in-plane is defined as x direction, a direction perpendicularly intersecting x in-plane is defined as y direction and the film thickness direction is defined as z direction and refractive indexes in the respective directions and the film thickness are represented by nx, ny, nz and d (&mu m), the transparent film satisfies relations of the in-plane retardation expressed by the following equation (1) to be <=3 nm and the absolute value of the retardation in the thickness direction expressed by the following equation (2) to be <=4 nm. R1 =(nx-ny).d equation (1) R2 =(nx-nz).d equation (2) Preferably the transparent film is composed of a resin composition containing a thermoplastic resin A having a substituted or nonsubstituted imide group in a side chain (A) and a thermoplastic resin B having a substituted or nonsubstituted phenyl group and a nitrile group in a side chain (B).

Data supplied from the **esp@cenet** database - Worldwide

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

4F071 AA02 AA22 AA24 AA31 AA39 AA50 AA58 AA61 AF29 AF30

AF31 AH12

特開2002-328233

(P2002-328233A) (43)公開日 平成14年11月15日(2002.11.15)

(51) Int. C1. 7		識別記号			F I			テーマコード(参考)	
G 0 2 B	5/30				G 0 2 B	5/30		2Н049	
C 0 8 J	5/18	CEF	t		C 0 8 J	5/18	CER	2Н091	
G 0 2 F	1/1335				G 0 2 F	1/1335		4F071	
		510)				5 1 0		
// C08L	101:00				C 0 8 L	C 0 8 L 101:00			
	審查請求	未請求	請求項の数8	OL	•		(全1	1 頁)	
(21)出願番号 (22)出願日	特願2001-134929 (P2001-134929) 平成13年5月2日 (2001. 5. 2)			(71)出願人 000000941 鐘淵化学工業株式会社 大阪府大阪市北区中之島3丁目2番4号 (72)発明者 川端 裕輔 大阪府摂津市鳥飼西5-1-1鐘淵化学工業					
•					Fターム (BC22	B22 BB27 BB36 BB39 FA08Z FB02 LA30	

(54) 【発明の名称】透明フィルム

(57)【要約】

【課題】 面内リターデーションが小さく、かつ、厚み リターデーションの絶対値が小さい、視野角特性が良好 なフィルムを提供すること。

(2)で表される厚みリターデーションの絶対値が4nm以下を満たす、透明フィルム。

 $R_1 = (n x - n y) \cdot d \qquad \vec{x} (1)$

 $R_2 = (n x - n z) \cdot d \qquad \vec{x} (2)$

好ましくは、(A) 側鎖に置換または非置換イミド基を 有する熱可塑性樹脂A、および(B) 側鎖に置換または 非置換フェニル基とニトリル基を有する熱可塑性樹脂 B、を含有する樹脂組成物からなる透明フィルムであ る。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 面内の最大屈折率方向をx方向、面内のxとの直交方向をy方向、フィルム厚み方向をz方向と定義し、それぞれの方向の屈折率をnx、ny、nz、厚みを $d(\mu m)$ としたとき、下記式(1)で表される面内リターデーションが3nm以下、かつ、下記式

1

(2)で表される厚みリターデーションの絶対値が4nm以下を満たす、透明フィルム。

 $R_1 = (n x - n y) \cdot d \qquad \vec{x} (1)$

 $R_2 = (n x - n z) \cdot d \qquad \qquad \text{\it if } (2)$

【請求項2】 dが20μm以上、90μm以下である、請求項1に記載の透明フィルム。

【請求項3】 光線透過率が85%以上、ヘイズが2%以下である、請求項1または請求項2に記載の透明フィルム。

【請求項4】 (A) 側鎖に置換または非置換イミド基を有する熱可塑性樹脂A、および(B) 側鎖に置換または非置換フェニル基とニトリル基を有する熱可塑性樹脂B、を含有する樹脂組成物からなる、請求項1ないし請求項3のいずれか1項に記載の透明フィルム。

【請求項5】 熱可塑性樹脂Aが、オレフィン成分と側鎖に置換または非置換マレイミド基を有する成分からなる、請求項4に記載の透明フィルム。

【請求項6】 請求項1ないし請求項5のいずれか1項に記載の透明フィルムであって、溶融押出フィルムであることを特徴とする、透明フィルム。

【請求項7】 請求項1ないし請求項6のいずれか1項 に記載の透明フィルムを用いてなる、偏光子保護フィル

【請求項8】 請求項7に記載の偏光子保護フィルムを 30 用いてなる、偏光板。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、透明フィルムに関する。詳しくは、視野角特性に優れる透明フィルムに関する。

[0002]

【従来の技術】近年、電子機器はますます小型化し、ノート型パソコン、ワードプロセッサ、携帯電話、携帯情報端末に代表されるように、軽量・コンパクトという特 40 長を生かした液晶表示装置が多く用いられるようになってきている。これら液晶表示装置には、その表示品位を保つために各種透明フィルムが用いられている。また、携帯情報端末や携帯電話用の、液晶表示装置を更に軽量化する目的で、ガラス基板の代わりに樹脂フィルムを用いたプラスチック液晶表示装置も実用化されている。

【0003】液晶表示装置の様に偏光を取り扱う場合、 用いる樹脂フィルムは光学的に透明であることのほか、 種々の光学特性が求められる。ガラス基板を樹脂フィル ムに代えたプラスチック液晶表示装置用のフィルム基板 50 の場合、複屈折と厚みの積で表されるリターデーション が小さいことが重要である。

【0004】軽量化の一方で、最近の液晶表示装置の画面は拡大化の傾向であり、特に、コンピューター用ディスプレイやテレビなどのCRTの代替用途において顕著である。これらの用途においては、液晶表示装置を正面からだけでなく、斜めからも見る機会が多い。このような場合、液晶表示装置の原理上、見る方向によって表示色やコントラストが低下するという課題がある。この課10 題に対して、液晶化合物の改良や視野角拡大フィルムの検討、液晶表示装置の構成の改善など、視野角拡大を目的とした幅広い検討がなされている。

【0005】液晶表示装置用の部材の一つである偏光板にも視野角拡大が要求される。偏光板は偏光子の少なくとも片面に偏光子保護フィルムを貼合して形成されている。一般的な偏光子は、延伸されたポリビニルアルコール(PVA)系フィルムをヨウ素または二色性色素で染色することにより得られる。また、多くの場合、偏光子保護フィルムとしてトリアセチルセルロース(TAC)系フィルムが使われている。偏光子保護フィルムは、光学等方性に優れることが重要であり、偏光子保護フィルムの光学特性が偏光板の特性を大きく左右する。例えば、偏光子保護フィルムの視野角特性が悪い場合、それを用いた偏光板を組み込んだ液晶表示装置は、見る方向によって表示色やコントラストが低下する。従って、偏光子保護フィルムには、光学等方性に優れると同時に、視野角特性が極力良いことが求められる。

【0006】フィルム製造工程における乾燥方法の工夫によって、低リターデーションで、視野角特性が良好な TAC系フィルムを得る試みがなされているものの、視 野角特性の改善は不十分である。

【0007】また、TAC系フィルムの代わりに、ポリカーボネート系フィルムや熱可塑性シクロオレフィン系フィルムを偏光子保護フィルムとして用いることが提案されている。特に熱可塑性ノルボルネン系樹脂は、TACよりも複屈折が出にくく、低いリターデーションのフィルムを提供し得る樹脂であり、APEL(三井化学社製)やZEONOR(日本ゼオン社製)、ARTON

(JSR社製) などの製品名で知られた熱可塑性シクロ オレフィン系樹脂である。

【0008】熱可塑性シクロオレフィン系フィルムは、 リターデーションが小さく、また、応力によってリター デーションが変化しにくいフィルムである。

【0009】しかし、熱可塑性シクロオレフィン系フィルムの視野角特性は、フィルムの製造方法により大きく変化する。

[0010]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、面内 リターデーションが小さく、視野角特性に優れた透明フィルムを提供することである。

【0012】 R_1 =(nx-ny)・d式(1)また、本明細書中における視野角特性は、下記式(2)で表される厚みリターデーション R_2 の絶対値で評価され、 R_2 の絶対値が小さい場合に視野角特性が良好であるという。

[0013] $R_2 = (n x - n z) \cdot d$ 式 (2) [0014]

【課題を解決するための手段】上記課題を解決するため、本発明者は鋭意研究の結果、特定の構造を有する重合体の組成物を用いることにより、従来存在していた透明フィルムより格段に視野角特性に優れるフィルムが得られることを見出し、本発明を完成した。さらに、驚くべき事に、上記特定の構造を有する重合体の組成物を用いれば、熱可塑性シクロオレフィン系フィルムのように20フィルムの製造方法によって視野角特性が大きく変化することなく、安定的に面内リターデーションが小さく視野角特性に優れた透明フィルムを提供し得ることを見い出した。

【0015】すなわち、本発明は、面内の最大屈折率方向をx方向、面内のxとの直交方向をy方向、フィルム厚み方向をz方向と定義し、それぞれの方向の屈折率をnx、ny、nz、厚みをd (μm) としたとき、下記式 (1) で表される面内リターデーションが 3nm以下、かつ、下記式 (2) で表される厚みリターデーションの絶対値が 4nm以下を満たす透明フィルムに関する。

[0016]

 $R_1 = (n x - n y) \cdot d \qquad \vec{x} (1)$

 $R_2 = (n x - n z) \cdot d \qquad \vec{x} (2)$

本発明の透明フィルムは、好ましくは、厚みdが 20μ m以上、 90μ m以下である。

【0017】また、本発明の透明フィルムは、好ましくは、光線透過率が85%以上、ヘイズが2%以下である。

【0018】さらに、また、本発明の透明フィルムは、(A)側鎖に置換または非置換イミド基を有する熱可塑性樹脂A、および(B)側鎖に置換または非置換フェニル基とニトリル基を有する熱可塑性樹脂B、を含有する樹脂組成物からなる。

【0019】ここで、熱可塑性樹脂Aは、好ましくは、 オレフィン成分と側鎖に置換または非置換マレイミド基 を有する成分からなる。

【0020】本発明の透明フィルムは、溶融押出法によ 厚すぎる場合には、液晶表示装置全体の薄型化を妨げる りフィルム成形された、溶融押出フィルムであることが 50 おそれがあり、薄すぎる場合には、水分が透過しやすく

好ましい。

【0021】本発明の他の側面によれば、上記の透明フィルムを用いてなる偏光子保護フィルムが提供される。 さらに、該偏光子保護フィルムを用いてなる偏光板が提供される。

[0022]

【発明の実施の形態】本発明の透明フィルムは、面内リターデーションR₁が3 n m以下であり、好ましくは2 n m以下である。面内リターデーションが大きい場合は、例えば偏光子と組み合わせ、偏光板とする際に生じる偏光子の光軸とのわずかなズレによって、直交ニコル状態の透過光の抜けが発生し、偏光板の偏光度が低下し、好ましくない。

【0023】本発明の透明フィルムは、厚みリターデーションR₂の絶対値が4nm以下であり、好ましぐは3nm以下である。厚みリターデーションR₂の絶対値が大きい場合は、フィルムに対する入射光の角度によって光学特性が大きく異なるようになり、例えば偏光子と組み合わせて偏光板とし、さらに液晶表示装置に組み込んだ場合、見る方向によって表示色やコントラストが大きく変化する原因となる。

【0024】本発明の透明フィルムの光線透過率は、好ましくは85%以上、より好ましくは、88%以上であり、さらに好ましくは90%以上である。また、フィルムのヘーズは、好ましくは2%以下、特に好ましくは1%以下である。

【0025】光線透過率は100%が理想的であるが、 現実的には95%あるいは95%を多少下回っても偏光 子保護フィルムとして大きな問題とはならない。しかし 30 ながら85%を下回ると偏光板の性能低下を招くおそれ がある。従って光線透過率は85%以上が好ましく、よ り好ましくは88%以上、特に90%以上が好ましい。 【0026】また、ヘーズは0%が理想的であるが、現

【0026】また、ヘースは0%が埋想的であるが、現実的には、0.1%あるいは0.1%を多少上回っても偏光子保護フィルムとして大きな問題とはならない。しかしながら、2%を越えると偏光が乱れるおそれがある。従ってヘーズは2%以下が好ましく、より好ましくは1.5%以下、特に1%以下が好ましい。

【0027】本発明の透明フィルムの光弾性係数の絶対 40 値は、好ましくは $25 \times 10^{-13} \, \mathrm{cm^2/dyne}$ 以下で ある。光弾性係数の絶対値が $25 \times 10^{-13} \, \mathrm{cm^2/dyne}$ $10^{-13} \, \mathrm{cm^2/dyne}$

【0028】本発明の透明フィルムの厚みは、用いられる用途によって適宜決められるが、好ましくは 20μ mから 90μ m、より好ましくは 30μ mから 60μ mであり、さらに好ましくは 35μ mから 55μ mである。厚すぎる場合には、液晶表示装置全体の薄型化を妨げるおそれがあり、薄すぎる場合には、水分が透過しやすく

なって偏光子を保護する機能が低下し、また、偏光子保 護フィルムが偏光子の支持体として機能しなくなるおそ れがある。

【0029】また、フィルムの厚みムラは画像の品位に 影響を及ぼすので、極力小さな厚みムラであることが好ましく、5μm以下、より好ましくは3μm以下である。

【0030】本発明の透明フィルムの製造に用いる好ましい樹脂として、非晶性の熱可塑性樹脂が挙げられる。例えば、ポリメタクリル酸メチルなどのメタクリル系樹 10 脂やポリカーボネート系樹脂、ポリスチレン系樹脂、シクロオレフィン系樹脂、セルロース系樹脂、塩化ビニル系樹脂、ポリサルフォン系樹脂、ポリエーテルサルフォン系樹脂、ポリフェニレンエーテル系樹脂、マレイミド・オレフィン系樹脂やグルタルイミド系樹脂などのイミド系樹脂、などの単独樹脂またはこれらの混合樹脂が挙げられる。また、メタクリル系樹脂やスチレン系樹脂などから選択される配向複屈折が負の樹脂と、ポリカーボネート系やポリフェニレンエーテル系樹脂、イミド系樹脂などから選択される配向複屈折が正の樹脂とのブレン 20 ド体からなる樹脂組成物も好適な例として挙げられる。

【0031】特に好ましい樹脂組成物として、少なくとも、(A) 側鎖に置換または非置換イミド基を有する熱可塑性樹脂A、および、(B) 側鎖に少なくとも置換または非置換フェニル基およびニトリル基を有する熱可塑性樹脂B、を含有する樹脂組成物が挙げられる。

【0032】熱可塑性樹脂Aは、側鎖に置換または非置換イミド基を有する熱可塑性樹脂である。ここで、熱可塑性樹脂Aの主鎖は、任意の熱可塑性樹脂の主鎖であり得る。例えば、炭素のみからなる主鎖であってもよく、または炭素以外の原子が炭素間に挿入される主鎖であってもよい。あるいは炭素以外の原子からなる主鎖であってもよい。好ましくは、炭素のみからなる主鎖であってもよい。好ましくは、炭素のみからなる主鎖であってもよい。好ましくは、炭素のみからなる主鎖であってもよい。好ましくは、炭素のみからなる主鎖であってもよい。安生とは、炭液のみからなる主鎖であったは、炭化水素またはその置換体であり得る。具体的には例えば、主鎖は、付加重合により得られる主鎖であり得る。具体的には例えば、ポリオレフィンまたはポリビニルである。

【0033】また、主鎖は、縮合重合により得られる主 鎖であってもよい。例えば、エステル結合、アミド結合 などで得られる主鎖であり得る。

【0034】好ましくは、主鎖は、置換ビニルモノマー を重合させて得られるポリビニル骨格である。

【0035】熱可塑性樹脂Aに置換もしくは非置換のイミド基を導入する方法としては、従来公知の任意の方法が可能である。例えば、置換もしくは非置換のイミド基を有するモノマーを重合することにより、置換もしくは非置換のイミド基を有する熱可塑性樹脂を得てもよい。また例えば、各種モノマーを重合して主鎖を形成した後、側鎖に置換もしくは非置換のイミド基を導入してもよい。例えば、置換もしくは非置換のイミド基を有する50

化合物を側鎖にグラフトさせてもよい。

【0036】イミド基が置換基で置換されている場合、 当該置換基としては、イミド基の水素を置換し得る従来 公知の置換基が使用可能である。具体的には例えば、ア ルキル基などである。

【0037】熱可塑性樹脂Aは、好ましくは、少なくとも1種のオレフィン(アルケン)から誘導される繰り返し単位と少なくとも1種の置換あるいは非置換マレイミド構造を有する繰り返し単位とを含有する共重合体(二元もしくはそれ以上の多元共重合体)である。

【0038】上記オレフィン・マレイミド共重合体は、公知の方法で合成され得る。例えば、特開平5-59193号公報、特開平5-195801号公報、特開平6-136058号公報および特開平9-328523号公報に記載されているように、二種類の単量体を直接共重合する方法、一方の単量体を重合して得られた重合体に他方の単量体をグラフト共重合する方法、後述する前駆重合体に対して高分子反応によりイミド結合を導入する方法などの各種方法により得ることができる。

【0039】特に好ましくは、熱可塑性樹脂Aは、下記一般式(1)で表される少なくとも1種のオレフィン(アルケン)から誘導される繰り返し単位と下記一般式(2)で表される少なくとも1種の置換あるいは非置換マレイミド構造を有する繰り返し単位を含有する。

[0040]

【化1】

$$\mathbb{R}^2$$
 \leftarrow CH \rightarrow CH

(式中において、 R^1 、 R^2 および R^3 は、それぞれ独立に、水素または炭素数 $1\sim8$ のアルキル基を示す。アルキル基の炭素数は、好ましくは $1\sim4$ であり、より好ましくは、 $1\sim2$ であり、特に好ましくは1である。)

[0041]

【化2】

40

(式中において、Rは、水素、炭素数1~18のアルキル基、または炭素数3~12のシクロアルキル基を示す。アルキル基の炭素数は、好ましくは1~4であり、より好ましくは、1~2であり、特に好ましくは1であ

る。シクロアルキル基の炭素数は、好ましくは $3\sim9$ であり、より好ましくは、 $4\sim7$ である。)

ここで、一般式(1)の繰り返し単位の含有量は、好ましくは、該熱可塑性樹脂Aの総繰り返し単位を基準として、20~70モル%である。より好ましくは、40~60モル%であり、さらに好ましくは、45~55モル%である。

【0042】一般式(2)の繰り返し単位の含有量は、該熱可塑性樹脂Aの総繰り返し単位を基準として、好ましくは30~80モル%である。より好ましくは、40~60モル%であり、さらに好ましくは、45~55モル%である。一般式(2)の繰り返し単位の含有率が少なすぎるか、または多すぎる場合、得られる透明フィルムの耐熱性および機械的強度が低下しやすい。

【0043】熱可塑性樹脂Aは、一般式(1)の繰り返し単位と一般式(2)の繰り返し単位とを主成分として含むことが特に好ましい。1つの実施態様では、一般式(1)の繰り返し単位と一般式(2)の繰り返し単位との合計が、熱可塑性樹脂A中の50モル%以上であり、好ましくは、70モル%以上である。より好ましくは、80モル%以上であり、さらに好ましくは、90モル%以上である。好ましい実施態様では、一般式(1)の繰り返し単位と一般式(2)の繰り返し単位との和は100%である。しかし、必要に応じて、後述する第3の繰り返し単位を用いてもよい。

【0044】第3の繰り返し単位を用いる場合、第3の繰り返し単位は、熱可塑性共重合体Aの総繰り返し単位を基準として、好ましくは30モル%以下であり、より好ましくは20モル%以下であり、さらに好ましくは15モル%以下であり、特に好ましくは10モル%以下で30ある。第3の繰り返し単位が多すぎる場合には、上記一般式(1)で表される繰り返し単位および一般式(2)で表される繰り返し単位の性能が充分に得られにくい。

【0045】また、第3の繰り返し単位を用いる場合、第3の繰り返し単位は、熱可塑性共重合体Aの総繰り返し単位を基準として、好ましくは1モル%以上であり、より好ましくは2モル%以上であり、さらに好ましくは3モル%以上であり、特に好ましくは5モル%以上である。第3の繰り返し単位が少なすぎる場合には、組成物全体として、第3の繰り返し単位による性能が充分に得られにくい。

【0046】なお、第3の繰り返し単位を用いる場合においても、一般式(1)の繰り返し単位と一般式(2)の繰り返し単位との比率は、第3の繰り返し単位が存在しない場合と同様の比率とすることが好ましい。

【0047】一般式(1)の繰り返し単位(すなわち、オレフィン単位)を提供するオレフィンは、下記一般式(3)で表される。

[0048]

【化3】

(式中において、 R^1 、 R^2 および R^3 は、一般式(1) と同じである。)

好ましいオレフィン系単量体の例は、イソブテン、2-メチルー1ープテン、2ーメチルー1ーペンテン、2ーメチルー1ーヘプテン、2ーメチルー1ーヘプテン、2ーメチルー1ーペプテン、1ーイソオクテン、2ーメチルー1ーオクテン、2ーエチルー1ーオクテン、2ーエチルー2ーブテン、2ーメチルー2ープテン、2ーメチルー2ープテン、2ーメチルー2ーペンテン、および2ーメチルー2ーへキセン等である。イソブテンが最も好ましい。これらのオレフィンは、単独で用いてもよく、あるいは2種以上を組合せて用いてもよい。

【0049】上記一般式(2)の繰り返し単位(マレイミド単位)は、対応するマレイミド化合物から誘導することができる。そのようなマレイミド化合物は、下記一般式(4)で表される。

[0050]

【化4】

(式中において、Rは、一般式 (2) と同様である。) このようなマレイミド化合物の好ましい例を挙げると、マレイミド、並びに、Nーメチルマレイミド、Nーエチルマレイミド、がNーロープロピルマレイミド、Nーiープロピルマレイミド、Nーローブチルマレイミド、Nーローブチルマレイミド、Nーローペンチルマレイミド、Nーローへキシルマレイミド、Nーローペンチルマレイミド、Nーローステアリルマレイミド、Nーシクロプロピルマレイミド、Nーシクロプチルマレイミド、Nーシクロペンチルマレイミド、Nーシクロペンチルマレイミド、Nーシクロペンチルマレイミド、Nーシクロペナシルマレイミド、Nーシクロペナシルマレイミド、Nーシクロペナシルマレイミド、Nーシクロペナシルマレイミド、Nーシクロペナシルマレイミドが最も好ましい。

【0051】これらのマレイミド化合物は、単独で用いてもよく、または2種以上を組み合わせて用いてもよい。マレイミド化合物としては、N一置換マレイミドが好ましい。すなわち、一般式(4)において、Rが水素50以外の基である化合物が特に好ましい。例えば、Nーメ

チルマレイミドなどである。N-置換マレイミドにおい て、好ましいN置換基の例は、メチル、エチル、n-プ ロピル、iープロピル、nーブチル、iーブチル、sー ブチル、t-ブチル、n-ペンチル、n-ヘキシル、n -ヘプチル、n-オクチル、ラウリル、ステアリル、シ クロプロピル、シクロブチル、およびシクロヘキシル等 である。

【0052】本発明に用いる熱可塑性共重合体Aは、上 記オレフィン単位およびマレイミド単位以外に、第3の 繰り返し単位として、他の共重合性単量体を1種以上含 10 有することができる。例えば、ビニル系単量体を含有す ることができる。そのような共重合性単量体には、アク リル酸メチルやアクリル酸ブチルのようなアクリル酸系 単量体、メタクリル酸メチルおよびメタクリル酸シクロ ヘキシルのようなメタクリル酸系単量体、酢酸ビニル等 のビニルエステル単量体、メチルビニルエーテルのよう なビニルエーテル単量体等のビニル単量体、並びに無水 マレイン酸のような不飽和二重結合を有する酸無水物、 スチレンやαーメチルスチレン、pーメトキシスチレン 等の置換または非置換スチレン系単量体等が含まれる。 これらの第3の繰り返し単位は、1種類の単量体であっ てもよく、2種以上の単量体を組み合わせて第3の繰り 返し単位としてもよい。透明フィルムの光学的特性を損 なわない程度に第3の繰り返し単位を含有させることに より、熱可塑性共重合体Aの耐熱性を向上させたり、機 械的強度を増大させたりすることができる。

【0053】熱可塑性樹脂Aは、例えば、上記オレフィ ンとマレイミド化合物とを既知の重合方法で重合させる ことにより製造することができる。この重合には、グラ フト重合も含まれる。あるいは、熱可塑性樹脂Aは、上 30 記オレフィンとマレイン酸もしくは無水マレイン酸とを 常法に従って重合させて前駆重合体を製造し、これにア ミン化合物を反応させて前駆重合体の無水マレイン酸部 位をイミド化させることによっても製造することができ る。前駆重合体は、必要により上記第3の繰り返し単位 を含んでもよい。あるいは前駆重合体は、非置換または 置換マレイミドを含んでもよい。その場合に使用するア ミン化合物としては、上記一般式 (2) のマレイミド単 位におけるイミド部位に対応するアミンが含まれる。よ り具体的には、式R-NH2(ただし、Rは、一般式 (2) に同じ。) で表されるアミン化合物が用いられ得 る。例えばメチルアミン、エチルアミン、n-プロピル アミン、iープロピルアミン、nーブチルアミン、sー ブチルアミン、 t ープチルアミン、およびシクロヘキシ ルアミン等のアルキルアミンやアンモニアの他、ジメチ ル尿素、ジエチル尿素等を好ましく用いることができ る。この場合にも、上記一般式(1)の繰り返し単位お よび一般式(2)の繰り返し単位を有する熱可塑性樹脂

ンダム共重合体、ブロック共重合体、グラフト共重合 体、または交互共重合体のいずれであってもよい。交互 共重合体であることが好ましい。熱可塑性共重合体A は、より好ましくは、マレイミド単位として、一般式 (2) におけるRがメチル基、エチル基、イソプロピル 基およびシクロヘキシル基から選ばれたアルキル基であ る少なくとも1種のマレイミド単位を含有し、オレフィ ン単位として、一般式(1)におけるR¹が水素であ り、R²およびR³がそれぞれメチル基である少なくとも 1種のオレフィン単位を含有する熱可塑性共重合体であ る。これらの製造方法は、例えば、特開平5-5919 3号公報、特開平5-195801号公報、特開平6-136058号公報および特開平9-328523号公 報にも記載されている。

10

【0055】ここで、本明細書中でモノマーについて 「単位」という場合には、当該モノマーが重合した後に 残る残基のことをいう。具体的には、「マレイミド単 位」とは、用いられた1つのマレイミド分子が重合した 後に残る残基をいう。同様に「オレフィン単位」とは、 20 用いられた1つのオレフィンモノマーが重合した後に残 る残基をいう。

【0056】さらに好ましくは、熱可塑性共重合体A は、マレイミド単位としてN-メチルマレイミド単位を 含有し、オレフィン単位としてイソブチレン単位を含有 する。熱可塑性共重合体Aは、N-置換マレイミドとイ ソプテンとの交互共重合体であることが特に好ましい。 【0057】また、別の好ましい、側鎖に置換または非 置換イミド基を有する熱可塑性樹脂Aとして、グルタル イミド系熱可塑性樹脂を用いることができる。グルタル イミド系樹脂は、特開平2-153904号公報等に記 載されているように、グルタルイミド構造単位とアクリ ル酸メチルまたはメタクリル酸メチル構造単位とを有す

【0058】下記一般式(5)で表される繰り返し単位 を有するグルタルイミド系樹脂が、好ましく使用され得 る。

[0059] 【化5】 40 般式 (5)

(式中において、R⁴は水素またはメチルであり、R⁵は 【0054】本発明に用いる熱可塑性共重合体Aは、ラ 50 水素または炭素数1~8のアルキル基、シクロアルキル 基またはアリール基を示す。)

前記一般式(5)の反復構造単位は、グルタルイミド系 熱可塑性樹脂の分子鎖中でブロック状に配列していても よく、また、ランダムや交互に配列されていてもよい。

【0060】該グルタルイミド系樹脂中には必要に応じ第三成分が共重合されていてもかまわない。好ましい第三成分の例としては、ブチルアクリレートなどのアクリル系単量体、スチレンや置換スチレン、αーメチルスチレンなどのスチレン系単量体、アクリロニトリルやメタクリロニトリル等のニトリル系単量体、マレイミド、N 10ーメチルマレイミド、Nーフェニルマレイミドなどのマレイミド系単量体を用いることができる。また、これらは該グルタルイミド系樹脂と直接共重合しても良く、また、グラフト共重合してもかまわない。

【0061】グルタルイミド系熱可塑性樹脂中におけるグルタルイミド構造単位の含有量は5~80%、好ましくは10~75%であり、グルタルイミド構造単位の含有量が少ないと樹脂のTgが低下し、本発明の透明フィルムの耐熱性が劣る。含有量が多すぎると、透明フィルムが破断しやすくなり、また樹脂の製法上、アミド構造20等がポリマー鎖中に残存するようになり、成形中に着色するなど好ましくない。これらのグルタルイミド系樹脂の例は、例えば、米国特許4246374号などに開示されている。

【0062】熱可塑性樹脂Aは、 1×10^3 以上の重量 平均分子量を有することが好ましい。より好ましくは、 1×10^4 以上である。重量平均分子量が 1×10^3 より 小さい場合は、本発明の透明フィルムの機械強度が低下 する。

【0063】熱可塑性樹脂Aは、5×10°以下の重量 平均分子量を有することが好ましい。より好ましくは、 5×10°以下である。重量平均分子量が5×10°より 大きい場合は、本発明の透明フィルムの成形性が低下す る。

【0064】熱可塑性樹脂Aのガラス転移温度は、80 ℃以上であることが耐熱性の点で好ましい。より好まし くは100℃以上であり、更に好ましくは130℃以上 である。

【0065】上述した熱可塑性樹脂Aを用いて得られる透明フィルムは、可撓性が比較的乏しく裂けやすいとい 40 う性質を有する。中でも、イソプチレン・置換マレイミド系共重合体からなる透明フィルムは、特に可撓性が乏しく裂けやすい。しかし、熱可塑性樹脂Aに熱可塑性樹脂B(例えば、アクリロニトリル・スチレン系共重合体)をプレンドすることにより、透明フィルムの機械的特性を向上させることができる。

【0066】本発明に用いられる熱可塑性樹脂Bは、置換または非置換フェニル基とニトリル基とを側鎖に有する熱可塑性樹脂である。ここで、熱可塑性樹脂Bの主鎖は、任意の熱可塑性樹脂の主鎖であり得る。例えば、炭 50

素のみからなる主鎖であってもよく、または炭素以外の原子が炭素間に挿入される主鎖であってもよい。あるいは炭素以外の原子からなる主鎖であってもよい。好ましくは、炭素のみからなる主鎖である。例えば、炭化水素またはその置換体であり得る。具体的には例えば、主鎖は、付加重合により得られる主鎖であり得る。具体的には例えば、ポリオレフィンまたはポリビニルである。

【0067】また、主鎖は、縮合重合により得られる主 鎖であってもよい。例えば、エステル結合、アミド結合 などで得られる主鎖であり得る。

【0068】好ましくは、主鎖は、置換ビニルモノマーを重合させて得られるポリビニル骨格である。

【0069】熱可塑性樹脂Bに置換または非置換フェニル基を導入する方法としては、従来公知の任意の方法が可能である。例えば、置換または非置換フェニル基を有するモノマーを重合することにより、置換または非置換フェニル基を有する熱可塑性樹脂を得てもよい。また例えば、各種モノマーを重合して主鎖を形成した後、側鎖に置換または非置換フェニル基を導入してもよい。例えば、置換もしくは非置換のフェニル基を有する化合物を側鎖にグラフトさせてもよい。

【0070】フェニル基が置換基で置換されている場合、当該置換基としては、フェニル基の水素を置換し得る従来公知の置換基および置換位置が使用可能である。 具体的には置換基は、例えば、アルキル基などである。

【0071】熱可塑性樹脂Bにニトリル基を導入する方法としては、従来公知の任意の方法が可能である。例えば、ニトリル基を有するモノマーを重合することにより、ニトリル基を有する熱可塑性樹脂を得てもよい。また例えば、各種モノマーを重合して主鎖を形成した後、側鎖にニトリル基を導入してもよい。例えば、ニトリル基を有する化合物を側鎖にグラフトさせてもよい。

【0072】本発明に用いられる熱可塑性樹脂Bは、好ましくは、不飽和ニトリル化合物から誘導される繰り返し単位(ニトリル単位)とスチレン系化合物から誘導される繰り返し単位(スチレン系単位)とを含む共重合体(二元もしくは三元以上の多元共重合体)である。従って、アクリロニトリル・スチレン系の共重合体を好ましく用いることができる。

【0073】不飽和ニトリル化合物としては、シアノ基 および反応性二重結合を有する任意の化合物が使用可能 である。好ましい例は用いる熱可塑性樹脂AおよびBに より異なる。

【0074】上記の好ましい熱可塑性共重合体Bを構成する不飽和ニトリル化合物の好ましい例を挙げると、例えば、アクリロニトリルおよびメタクリロニトリルのような α -置換不飽和ニトリル、ならびにフマロニトリルのような α , β -二置換オレフィン性不飽和結合を有するニトリル化合物である。

【0075】スチレン系化合物としては、フェニル基お

よび反応性二重結合を有する任意の化合物が使用可能である。好ましい例は、用いる熱可塑性樹脂AおよびBにより異なる。

13

【0076】上記の好ましい熱可塑性共重合体Bを構成するスチレン系化合物としては、例えば、スチレン、ビニルトルエン、メトキシスチレンまたはクロロスチレン等の非置換または置換スチレン系化合物、および、αーメチルスチレン等のαー置換スチレン系化合物を用いることができる。

【0077】特に好ましい実施態様では、熱可塑性樹脂 10 Bは、下記一般式(6)で示される不飽和ニトリル単位 と下記一般式(7)で示されるスチレン系単位を含む。 【0078】

【化6】

(式中において、 R^6 および R^7 は、それぞれ独立に、水素または炭素数 $1\sim8$ のアルキル基を示す。アルキル基の炭素数は、好ましくは $1\sim4$ であり、より好ましくは、 $1\sim2$ である。)

[0079]

【化7】

$$\begin{array}{c|c}
 & R^9 \\
\hline
 & R^8 \\
\hline
 & R^{10}
\end{array}$$

(式中において、R⁸およびR⁹は、それぞれ独立に、水 素または炭素数1~8のアルキル基を示し、R¹⁰は、水 素、炭素数1~8のアルキル基、ハロゲン、水酸基、ア ルコキシ基またはニトロ基を示す。アルキル基の炭素数 40 は、好ましくは1~4であり、より好ましくは、1~3 である。さらに好ましくは、1~2である。アルコキシ 基の炭素数は、好ましくは、1~20であり、より好ま しくは、1~8であり、さらに好ましくは、1~4であ る。)

上記の好ましい熱可塑性共重合体 B を構成する不飽和ニ の合計が、熱可塑性共重合体 B の 70 重要 によった。 ことが好ましい。より好ましくは 80 重要 になる。 β 一二置換オレフィン性不飽和結合を有 り、さらに好ましくは 90 重量%であり、するニトリル化合物である。 α 一置換不飽和ニトリルの は 95 重量%以上である。しかし、必要に 例としては、アクリロニトリルおよびメタクリロニトリ 50 する第 3 の繰り返し単位を用いてもよい。

ルなどが挙げられる。 α , β —二置換オレフィン性不飽和結合を有するニトリル化合物の例としては、フマロニトリルが挙げられる。より好ましくは、不飽和ニトリル化合物は、アクリロニトリルである。

【0080】上記の熱可塑性共重合体Bを構成するスチレン系化合物の好ましい例としては、非置換または置換スチレン系化合物、およびαー置換スチレン系化合物が挙げられる。非置換または置換スチレン系化合物の例としては、スチレン、ビニルトルエン、メトキシスチレンおよびクロロスチレンなどが挙げられる。αー置換スチレン系化合物の例としては、αーメチルスチレン等が挙げられる。より好ましい実施態様では、スチレン系化合物は、スチレンである。

【0081】熱可塑性樹脂B中の総繰り返し単位を基準として、一般式(6)の繰り返し単位は、好ましくは、10~70重量%であり、より好ましくは20~60重量%であり、さらに好ましくは20~50重量%である。特に好ましくは20~40重量%である。最も好ましくは、20~30重量%である。

【0082】熱可塑性樹脂B中の総繰り返し単位を基準として、一般式(7)の繰り返し単位は、好ましくは、30~70重量%であり、より好ましくは40~80重量%であり、さらに好ましくは50~80重量%である。特に好ましくは60~80重量%である。最も好ましくは、70~80重量%である。

【0083】一般式(6)の繰り返し単位が20~30 重量%であり、かつ一般式(7)の繰り返し単位が70 ~80重量%である場合は非常に好ましい結果を与え る。

30 【0084】スチレン系繰り返し単位またはニトリル系 繰り返し単位が多すぎる場合には、熱可塑性樹脂Aとの 相溶性が乏しくなり、得られる透明フィルムの透明性が 低下しやすく、かつヘーズが大きくなりやすい。

【0085】熱可塑性共重合体Bは、不飽和ニトリル単位とスチレン系単位とを主成分として含むことが特に好ましい。不飽和ニトリル単位とスチレン系単位との合計が、熱可塑性共重合体Bの70重量%以上であることが好ましい。より好ましくは80重量%以上であり、さらに好ましくは90重量%であり、特に好ましくは95重量%以上である。勿論、100重量%としてもよい。

【0086】熱可塑性共重合体Bは、不飽和ニトリル単位とスチレン系単位とを主成分として含むことが特に好ましい。1つの好ましい実施態様では、一般式(6)の繰り返し単位と一般式(7)の繰り返し単位との和は100%である。不飽和ニトリル単位とスチレン系単位との合計が、熱可塑性共重合体Bの70重量%以上であることが好ましい。より好ましくは80重量%以上であり、さらに好ましくは90重量%であり、特に好ましくは95重量%以上である。しかし、必要に応じて、後述する第3の繰り返し単位を思いてもよい

【0087】熱可塑性共重合体Bは、上記ニトリル単位とスチレン系単位以外に、第3の繰り返し単位として、必要に応じて、他の共重合性単量体を含有していてもかまわない。そのような第3の繰り返し単位には、好ましくは、ブチルアクリレート等のアクリル系単量体、エチレンおよびプロピレン等のオレフィン系単量体が挙げられる。これらの単量体を1種または2種以上を共重合させることにより、得られた透明フィルムの可撓性を向上させることができる。また、第3の繰り返し単位としては、N一置換マレイミドを用いることもできる。N一置10換マレイミド、特にフェニルマレイミドを共重合成分として用いることにより、樹脂の耐熱性を向上させることができる。

15

【0088】第3の繰り返し単位を用いる場合、第3の繰り返し単位は、熱可塑性共重合体Bの重量を基準として、好ましくは30重量%以下であり、より好ましくは20重量%以下であり、さらに好ましくは15重量%以下であり、特に好ましくは10重量%以下である。第3の繰り返し単位が多すぎる場合には、上記一般式(6)で表される繰り返し単位と一般式(7)で表される繰り返し単位との性能が充分に得られにくい。

【0089】また、第3の繰り返し単位を用いる場合、第3の繰り返し単位は、熱可塑性共重合体Bの重量を基準として、好ましくは1重量%以上であり、より好ましくは2重量%以上であり、さらに好ましくは3重量%以上であり、特に好ましくは5重量%以上である。第3の繰り返し単位が少なすぎる場合には、組成物全体として、第3の繰り返し単位による性能が充分に得られにくい

【0090】なお、第3の繰り返し単位を用いる場合に 30 おいても、一般式 (6) の繰り返し単位と一般式 (7) の繰り返し単位との比率は、第3の繰り返し単位が存在しない場合と同様の比率とすることが好ましい。

【0091】熱可塑性樹脂Bは、上述した単量体を直接 共重合させることにより得られ得る。スチレン系化合物 の重合体および不飽和ニトリル化合物の重合体の一方 に、他方をグラフト共重合させてもよい。また、ゴム弾 性を有するアクリル系重合体にスチレン系化合物および 不飽和ニトリル系化合物をグラフト重合させることによ り好ましい樹脂を得ることができる。

【0092】特に好ましい熱可塑性樹脂は、不飽和ニトリル化合物としてアクリロニトリルを含有し、スチレン系化合物としてスチレンを含有する共重合体である。これらの共重合体はAS樹脂またはAAS樹脂などとして知られている。

【0093】熱可塑性樹脂Bは、1×10³以上の重量 平均分子量を有することが好ましい。より好ましくは、 1×10⁴以上である。重量平均分子量が1×10³より 小さい場合は、本発明の透明フィルムの機械強度が低下 する。 【0094】熱可塑性樹脂Bは、5×10°以下の重量 平均分子量を有することが好ましい。より好ましくは、 5×10°以下である。重量平均分子量が5×10°より 大きい場合は、本発明の透明フィルムの成形性が低下する。

【0095】熱可塑性樹脂中の不飽和ニトリル系繰り返 し単位の含有量としては20~60重量%が好ましく、 より好ましくは20~50重量%である。また、スチレ ン系繰り返し単位の含有量は、40~80重量%が好ま しく、より好ましくは50~80重量%である。特に、 不飽和ニトリル系繰り返し単位が20~30重量%であ り、かつスチレン系繰り返し単位が70~80重量%で ある場合には更に好ましい結果を与える。スチレン系繰 り返し単位またはニトリル系繰り返し単位が多すぎる場 合には、透明フィルム中の分子の配向によるリターデー ションが大きくなりやすい。また、波長依存性が高くな ってしまいやすい。さらに、上記熱可塑性樹脂Aとの相 溶性が低下しやすく、得られたフィルムのヘーズが大き くなりやすい。このため、スチレン系繰り返し単位また はニトリル系繰り返し単位が多すぎる場合には、実用的 な透明フィルムを得ることが難しくなる。

【0096】本発明に用いる樹脂組成物を得る方法としては、熱可塑性樹脂Aと熱可塑性樹脂Bとを混合してフィルム成形機に投入し得る状態とすることができる限り、公知の任意の方法が採用され得る。

【0097】本発明の樹脂組成物は、必要に応じて、可塑剤、熱安定剤、加工性改良剤、紫外線吸収剤、またはフィラー等の公知の添加剤、あるいは上記熱可塑性樹脂AおよびB以外の樹脂を含有してもよい。例えば、熱可塑性樹脂Aと熱可塑性樹脂Bとを単に混合することにより樹脂組成物を得る方法、および熱可塑性樹脂AおよびBを熱溶融混練して樹脂組成物を得る方法などが挙げられる。

【0098】上記樹脂組成物を本発明の透明フィルムの 形態に成形する方法としては、従来公知の任意の方法が 可能である。例えば、溶液流延法および溶融押出法等な どが挙げられる。そのいずれをも採用することができ る。溶融成形法の例としては、溶融押出し法、インフレ ーション法などが挙げられる。

40 【0099】熱可塑性樹脂Aおよび熱可塑性樹脂Bから 得られた未延伸フィルムは、必要に応じて延伸すること も可能である。延伸することにより、機械強度を改善す ることができる。

【0100】延伸方法としては、従来公知の任意の延伸方法を採用することができる。熱延伸方法が好ましい。一軸延伸であってもよく、または二軸延伸であってもよい。熱可塑性樹脂AおよびBを用いたフィルムは、従来のポリカーボネートに比べて、延伸時に位相差が発現したとい

50 【0101】一般には、延伸倍率は1.1倍から3倍で

あることが好ましい。より好ましくは1.3倍~2.5 倍である。さらに好ましくは、1.5倍~2.3倍であ

17

【0102】熱可塑性樹脂Aと熱可塑性樹脂Bがすでに 述べた好ましい組成範囲にあるならば、特定の延伸条件 を選択することにより、光線透過率およびヘーズなどを 実質的に低下させることなくフィルムを延伸することが 可能である。

【0103】延伸を行う際の温度は、好ましくは、DS C法によって求めたフィルムのガラス転移温度をTgと して、(Tg-30) ℃から (Tg+30) ℃までの範 囲で選択される。特に好ましい延伸温度は、(Tg-2 0) ℃から(Tg+20) ℃までの範囲である。

【0104】延伸の方式としては、テンターを用いた横 延伸、ロールを用いた縦延伸、および自由端一軸延伸、 ならびにこれらを逐次組み合わせた、逐次二軸延伸、お よび縦と横を同時に延伸する同時二軸延伸等の公知の延 伸法を用いることができる。

【0105】本発明は、上記した樹脂組成物において、 択することにより、溶剤キャスト法、さらに溶融押出法 等のいずれの製造方法であっても、また未延伸フィル ム、さらには延伸フィルムであっても、フィルムの面内 レターデーションが3nm以下、厚みリターデーション の絶対値が4 n m以下を満たすことを特徴とする透明フ ィルムを得ることができる。熱可塑性樹脂Bの含有量 は、フィルム中の樹脂の総量のうちの20~50重量% であることが好ましく、より好ましくは25~45重量 %であり、さらに好ましくは、30~45重量%であ る。熱可塑性樹脂AまたはBがこれらの範囲を外れる場 30 合には、フィルムの面内レターデーションが3nmより 大きくなる。

【0106】本発明の透明フィルムには必要に応じて表 面処理を施すことも可能である。表面処理の方法として は、従来公知の任意の方法が可能である。例えば、コロ ナ放電処理もしくは火花処理などの電気的処理、低圧ま たは常圧下でのプラズマ処理、オゾンの存在下または非 存在下での紫外線照射処理、クロム酸等による酸処理、 火焔処理、およびシラン系プライマ―処理もしくはチタ ン系プライマー処理などのプライマー処理などが挙げら 40

【0107】本発明の透明フィルムには必要に応じてハ ードコートなどのコーティング処理を施すことも可能で

【0108】本発明の透明フィルムは、そのまま各種用 途の最終製品としてもよい。あるいは各種加工をさらに 行って、各種用途に用いてもよい。具体的には例えば、 光学的等方フィルム、リターデーションフィルム、また は偏光子保護フィルム用として、液晶表示装置周辺等の 光学的用途に好適に用いることができる。偏光子保護フ 50

ィルムとして用いる場合は偏光子と貼り合わせて、湿熱 耐久性に優れる偏光板とすることができる。

18

[0109]

【実施例】以下、本発明を実施例にて具体的に説明する が、本発明はこの実施例に限定されるものではない。

【0110】フィルムの各物性値は以下のようにして測 定した。

【0111】(1)平均厚み:フィルムから10mm×1 50mmのサイズでMD方向(フィルムの流れ方向)、 TD方向(MD方向に直交する方向) それぞれ5枚の試 験片を切り出した。温度23℃±2℃、湿度50%±5 %において、各試験片の5ヶ所をミツトヨ製デジマティ ックインジケーターを用いて測定し、その平均値をフィ ルムの平均厚みとした。

【0112】(2)光線透過率およびヘイズ:フィルムか ら50mm×50mmのサイズで試験片を切り出し、日 本電色工業製濁度計300Aを用いて、温度23℃±2 ℃、湿度50%±5%において測定した。

【0113】(3)リターデーション:フィルムの幅方向 熱可塑性樹脂Aと熱可塑性樹脂Bとの配合比を適切に選 20 の中央部から、3.5cm×3.5cmの試験片を切り 出した。王子計測機器製KOBRA-21ADHを用 い、測定温度は25℃とした。波長は589nmとし、 入射角0°および40°で測定し、樹脂の平均屈折率を 用いて、nx、ny、nzを求めた。これらを用いて、 式(1)、および(2)によって、面内リターデーショ ン、厚みリターデーションを計算した。

[0114]

 $R_1 = (n x - n y) \cdot d$ 式(1) $R_2 = (n x - n z) \cdot d$ 式(2)

【0115】(4)光弾性係数:フィルムから長手方向2 0 cm×幅方向1 cmの短冊状にサンプルを切り出し た。顕微偏光分光光度計(オーク製作所製TFM-12 OAFT-PC)を用いて、温度23℃±2℃、湿度5 0%±5%において、波長515nmにて測定した。測 定は、フィルムの一方を固定し、他方は無荷重及び50 0 gの荷重をかけた状態で複屈折率を測定し、得られた 結果から、単位応力による複屈折率の変化量を算出し

【0116】 (実施例1) イソプテンおよびNーメチル マレイミドからなる交互共重合体(Nーメチルマレイミ ド含量50モル%、ガラス転移温度157℃)100重 量部(60重量%)と、アクリロニトリルおよびスチレ ンの含量がそれぞれ27重量%および73重量%である スチレンおよびアクリロニトリルからなる熱可塑性共重 合体67重量部(40重量%)とを溶融混練してペレッ トを作製した。Tダイを備えた溶融押出機にこのペレッ トを供給して、厚さ100μmの原反フィルムを得た。 【0117】この原反フィルムを、延伸試験装置(東洋 精機製作所、X4HD-HT)を用いて、延伸速度10 cm/分、延伸倍率1.5倍、延伸温度160℃の条件 で自由端縦一軸で延伸し、次いで同様の延伸条件で先の延伸方向とは直交する方向に自由端一軸延伸を行って厚さ49 μ mの延伸フィルムを得た。この延伸フィルムの光線透過率は91%、ヘイズは0.3%であった。樹脂の平均屈折率1.548として求めた、nxは1.548032、nyは1.548003、nzは1.547965であり、面内リターデーションは1.4nm、厚みリターデーションは3.3nmであった。さらに、このフィルムの光弾性係数の絶対値は、1.9×10⁻¹³ cm²/dyneであった。

19

【0118】(比較例1)トリアセチルセルロースフィルム(富士写真フィルム社製フジタック:厚み76μm、光線透過率93%、ヘイズ0.3%)の樹脂の平均

屈折率1. 48として求めた、 $n \times t$ 1. 480344、n y t1. 480245、n z t1. 479411であり、面内リターデーションは7. 5 n m、厚みリターデーションは70. 9 n mであった。 さらに、このフィルムの光弾性係数の絶対値は、 $32.4 \times 10^{-13} c$ m²/dyneであった。

[0119]

【発明の効果】本発明により、面内リターデーションが 小さく、かつ、厚みリターデーションの絶対値が小さい 36明フィルムが得られ、その透明フィルムを液晶表示装置に組み込んだ場合には、液晶表示装置の画像品位を低 下させることなく、さらに視野角特性が良好なものにす ることが出来る。

THIS PAGE BLANK (USPTO)